



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 23.08.2017 № РЗН 2017/6144

На медицинское изделие

Контрольный раствор средней концентрации OneTouch Select Plus

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

ООО "Джонсон & Джонсон"

Производитель

"ЛайфСкан Юроп" подразделение "Силаг ГмбХ Интернешнл"

Место производства медицинского изделия

Швейцария, LifeScan Europe, a Division of Cilag GmbH International, Gubelstrasse 34, 6300 Zug, Switzerland

Номер регистрационного досье № РЗН 2017/6144

Вид медицинского изделия: 248950

Класс потенциального риска применения медицинского изделия: 26

Код Общероссийского классификатора продукции для
медицинского изделия: 21.20.23.110

Приказом Росздравнадзора от 23.08.2017. № _____

Допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
По надзору в сфере здравоохранения
Ф.И.О

(печать)

подпись